This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problems Mailbox.



DEUTSCHES PATENTAMT

(2) Aktenzeichen: P 33 05 866.0 (2) Anmeldetag: 19. 2. 83 (3) Offenlegungstag: 23. 8. 84

71) Anmelder:

BASF AG, 6700 Ludwigshafen, DE

(72) Erfinder:

Acker, Rolf-Dieter, Dr., 6906 Leimen, DE; Rossy, Phillip A., Dr., 6700 Ludwigshafen, DE; Wuerzer, Bruno, Dr., 6701 Otterstadt, DE

Thiophen-carbonester, Verfahren zu ihrer Herstellung und ihre Verwendung zur Bekämpfung unerwünschten Pflanzenwuchses

Die Erfindung betrifft Thiophen-carbonester der Formel

$$R^1O_2C$$
 NH-CO-NH- R^2

in der R¹ und R² die in der Beschreibung genannten Bedeutungen haben, Verfahren zu ihrer Herstellung und ihre Verwendung zur Bekämpfung unerwünschten Pflanzenwuch-

bizid wirksamen Menge eines Thiophen-carbonesters der Formel I gemäß Anspruch l behandelt.

- Verwendung von Thiophen-carbonestern der Formel I
 gemäß Anspruch l bei der Bekämpfung unerwünschten Pflanzenwuchses.
- 6. Verfahren zur Herstellung von Thiophen-carbonestern der Formel I gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß man
 - a) einen Dihydrothiophen-carbonester der Formel

15

in der \mathbf{R}^1 und \mathbf{R}^2 die im Anspruch 1 genannten Bedeutungen haben,

mit einem Dehydrierungsmittel oder

b) eine Aminoverbindung der Formel

25

20

$$E_2^N \sim co_2^{R^1}$$
 (III),

30

in der \mathbb{R}^1 die im Anspruch 1 genannten Bedeutungen hat, oder Salze dieser Aminoverbindung mit einem Isocyanat der Formel

$$R^2$$
-NCO (IV),

Thiophen-carbonester, Verfahren zu ihrer Herstellung und ihre Verwendung zur Bekämpfung unerwünschten Pflanzen-wuchses

- Die Erfindung betrifft Thiophen-carbonester, Verfahren zu ihrer Herstellung, Herbizide, die diese Verbindungen als Wirkstoffe enthalten, sowie ein Verfahren zur Bekämpfung unerwünschten Pflanzenwuchses mit diesen Wirkstoffen.
- 10 Es wurde gefunden, daß Thiophen-carbonester der Formel

$$R^{1}O_{2}C$$
 NH-CO-NH- R^{2} (I),

15

20

25

in der

- Wasserstoff, C₁-C₁₀-Alkyl, C₂-C₁₀-Alkenyl, C₂-C₁₀-Alkinyl, C₁-C₁₀-Halogenalkyl, C₂-C₁₀-Alkoxyalkyl, C₂-C₁₀-Alkylthioalkyl, C₃-C₇-Cycloalkyl, gegebenenfalls durch Halogen oder C₁-C₄-Alkyl substituiertes Phenyl oder gegebenenfalls durch Halogen substituiertes Benzyl und
- C₁-C₁₀-Alkyl, C₂-C₁₀-Alkenyl, C₂-C₁₀-Alkinyl, C₈-C₁₀-Phenylalkyl, C₁-C₁₀-Halogenalkyl, C₂-C₁₀-Alk-oxyalkyl, C₂-C₁₀-Alkylthioalkyl, C₃-C₇-Cycloalkyl, gegebenenfalls durch Halogen oder C₁-C₄-Alkyl substituiertes Phenyl oder gegebenenfalls durch Halogen substituiertes Benzyl bedeuten,

herbizid wirksam sind.

30

35

 R^1 und R^2 in Formel I bedeuten unverzweigtes oder verzweigtes $C_1-C_{10}-Alkyl$, vorzugsweise $C_1-C_4-Alkyl$, unverzweigtes oder verzweigtes $C_2-C_{10}-Alkenyl$, vorzugsweise $C_3-C_4-Alkenyl$, unverzweigtes oder verzweigtes $C_2-C_{10}-Alkinyl$,

o.z. 0050/36386

Man erhält die Thiophen-carbonester der Formel I

a) durch Umsetzung von Dihydrothiophencarbonestern der Formel

in der R¹ und R² die obengenannten Bedeutungen haben, mit Dehydrierungsmitteln, wie Sulfurylchlorid,

oder

15 b) durch Umsetzung von Aminoverbindungen der Formel

$$H_2^N \searrow_{S}^{CO_2^{R^1}}$$
 (III),

20

5

in der R¹ die obengenannten Bedeutungen hat, oder ihrer Salze mit einem Isocyanat der Formel

$$R^2$$
-NCO (IV),

25

in der R² die obengenannten Bedeutungen hat.

Die Verfahrensvariante a) wird bei einer Temperatur im Bereich zwischen O und 150°C, vorzugsweise 20 und 60°C, gegebenenfalls unter Zusatz eines inerten organischen Lösungsmittels durchgeführt.

Geeignete Dehydrierungsmittel sind beispielsweise Sulfurylchlorid und Chloranil.

35

Ketoester der Formel V, in der R¹ Methyl bedeutet, sind bekannt (J. Org. Chem. <u>45</u>, 617 (1980)). Ketoester der Formel V, in der R¹ die für Formel I genannten Bedeutungen, mit Ausnahme von Methyl und Wasserstoff, hat, werden durch Umesterung von C₁-C₃-Alkylestern der Formel V mit Hy-

Umesterung von C₁-C₃-Alkylestern der Folmer v mit dy droxylverbindungen der Formel R¹OH, in der R¹ die für Formel I genannten Bedeutungen, mit Ausnahme von Methyl und Wasserstoff, hat, erhalten.

Bei dieser Reaktion werden zweckmäßigerweise basische oder saure Katalysatoren in Mengen von 0,1 bis 20 Mol.%, bezogen auf Verbindung V, zugesetzt.

Geeignete saure Katalysatoren sind beispielsweise anorganische Säuren, wie Salzsäure, Schwefelsäure, Phosphor-15 säure, Polyphosphorsäure, oder auch aromatische Carbonsäuren oder Sulfonsäuren, insbesondere p-Toluolsulfonsäure. Als basische Katalysatoren kommen tertiäre Amine, Erdalkaliverbindungen, Ammoniumverbindungen und Alkaliverbindungen sowie entsprechende Gemische in Betracht. Auch 20 Zinkverbindungen können verwendet werden. Beispiele hierfür sind: Kaliumhydroxid, Natriumhydroxid, Kaliumcarbonat, Natriumcarbonat, Lithiumhydroxid, Lithiumcarbonat, Natriumhydrogencarbonat, Kaliumhydrogencarbonat, Calciumhydroxid, Calciumoxid, Bariumoxid, Magnesiumhydroxid, Magnesiumoxid, 25 Bariumhydroxid, Calciumcarbonat, Magnesiumcarbonat, Magnesiumhydrogencarbonat, Magnesiumacetat, Zinkhydroxid, Zinkoxid, Zinkcarbonat, Zinkacetat, Natriumformiat, Natriumacetat, Trimethylamin, Triethylamin, Tripropylamin, Triisopropylamin, Tributylamin, Triisobutylamin, Tri-30 -sec-butylamin, Tri-tert.-butylamin, Tribenzylamin, Tricyclohexylamin, Triamylamin, Diisopropylethylamin, Trihexylamin, N,N-Dimethylanilin, N,N-Diethylanilin, N,N-Dipropylanilin, N,N-Dimethyltoluidin, N,N-Diethyltoluidin, N, N-Dipropyltoluidin, N, N-Dimethyl-p-aminopyridin, 35

BASE Aktiengesellschaft

30

O,5 Gew.-Teile p-Toluolsulfonsäure werden in 100 Gew.-Teilen Xylol 4 Stunden unter Rückfluß bei Verwendung eines Wasserabscheiders gekocht. Nach dem Abkühlen wird der Rückstand abgesaugt und aus Toluol umkristallisiert. Man erhält 20,3 Gew.-Teile N-Cyclohexyl-N'-(3-methoxycarbonyl-2,5-dihydro-thien-4-yl)-harnstoff vom Fp. 154 bis 155°C.

Entsprechend können beispielsweise folgende Dihydrothiophen-carbonester der Formel II erhalten werden.

| 10 | R ¹ | R ² | Fp [°C] |
|----|---|--|---|
| 15 | CH ₃ CH ₃ | CH ₃ C ₂ H ₅ n-C ₃ H ₇ i-C ₃ H ₇ | 203-212 118-120 160-161 123-125 |
| 20 | СН ³ СН ³ | n-C ₄ H ₉ Cyclohexyl C ₆ H ₅ 4-Chlorphenyl | 135-137 154-155 168-171 184-187 183-185 |
| 25 | CH ₃ CH ₃ CH ₃ C ₂ H ₅ i-C ₃ H ₇ | 3-Chlorphenyl ClCH ₂ CH ₂ CH ₃ CH(Cl)CH ₂ CH ₃ CH ₃ | 133-137 136-139 154-157 156-159 |
| | CH ₃ n-C ₄ H ₉ | С ₆ ^Н 5 ^{-СН} 2 ^{-СН} 2 n-С ₄ ^Н 9 | 117-119 |

Die Verfahrensvariante b) wird mit ungefähr stöchiometrischen Substanzmengen, d.h. in einem Mengenverhältnis
von etwa 0,8 bis 1,2 Mol Verbindung III zu Verbindung IV,
gegebenenfalls in Gegenwart eines inerten organischen
Lösungsmittels bei einer Temperatur von -20 bis +50°C
durchgeführt. Falls Verbindung V als Salz vorliegt, kann
eine Base zugesetzt werden. Es kann dann entweder das

Außer den vorgenannten anorganischen Basen kommen außerdem z.B. Natriumpropionat, Natriumbutyrat, Natriumisobutyrat, Kaliumformiat, Kaliumacetat, Kaliumpropionat, Kaliumbutyrat, Kaliumisobutyrat, Natriummethylat, Natriumethylat, Natriumpropylat, Natriumisopropylat, Natriumbutylat, Natriumisobutylat, Natrium-sec-butylat, Natrium--tert.-butylat, Natriumethylenglykolat, Natriumpropylen--(1,2)-glykolat, Natriumpropylen-(1,3)-glykolat, Natriumdiethylenglykolat, Natriumtriethylenglykolat, Natriumdipropylen-(1,2)-glykolat, Kaliummethylat, Kaliumethylat, 10 Kalium-n-propylat, Kaliumisopropylat, Kalium-n-butylat, Kalium-isobutylat, Kalium-sec-butylat, Kalium-tert.--butylat, Kaliummethylenglykolat, Kaliumpropylen-(1,2)--glykolat, Kaliumpropylen-(1,3)-glykolat, Kaliumdiethylenglykolat, Kaliumtriethylenglykolat, Kaliumdipropylen-(1,2)-15 -glykolat in Betracht.

Als Lösungsmittel kommen für beide Verfahrensvarianten a) und b) sowie für das Verfahren zur Herstellung der Dihydrothiophen-carbonester der Formel II z.B. Halogenkohlen-20 wasserstoffe, insbesondere Chlorkohlenwasserstoffe, z.B. Tetrachlorethylen, 1,1,2,2- oder 1,1,1,2-Tetrachlorethan, Dichlorpropan, Methylenchlorid, Dichlorbutan, Chloroform, Chlornaphthalin, Dichlornaphthalin, Tetrachlorkohlenstoff, 1,1,1- oder 1,1,2-Trichlorethan, Trichlorethylen, Penta-25 chlorethan, o-, m-, p-Difluorbenzol, 1,2-Dichlorethan, 1,1-Dichlorethan, 1,2-cis-Dichlorethylen, Chlorbenzol, Fluorbenzol, Brombenzol, Jodbenzol, o-, p- und m-Dichlorbenzol, o-, p-, m-Dibrombenzol, o-, m-, p-Chlortoluol, 1,2,4-Trichlorbenzol; Ether, z.B. Ethylpropylether, Methyl--tert.-butylether, n-Butylethylether, Di-n-butylether, Diisobutylether, Diisoamylether, Diisopropylether, Anisol, Phenetol, Cyclohexylmethylether, Diethylether, Ethylenglykoldimethylether, Tetrahydrofuran, Dioxan, Thioanisol, beta, beta'-Dichlordiethylether; Nitrokohlenwasserstoffe, 35

Beispiel 2

10

9,0 Gew.-Teile N-(n-Propyl)-N'-(3-isobutoxycarbonyl-2,5-di-hydro-thien-4-yl)-harnstoff werden in 55 Teilen trockenem Chloroform vorgelegt. 2,6 Teile Sulfurylchlorid werden bei 30 bis 40°C zugetropft. Die Mischung wird 7 Stunden bei 40°C gehalten. Nach dem Abdestillieren des Lösungsmittels bleibt ein viskoses Öl zurück, das durch Verteilung in Wasser/Methylenchlorid gereinigt werden kann. Man erhält 7,6 Teile N-(n-Propyl)-N'-(3-isobutoxycarbonyl-thien-4-yl)-harnstoff.

 1 H-NMR: $\delta = 7.7$ und 8.0 (2 Dubletts, 2 Thiophen-H)

Entsprechend können beispielsweise folgende Thiophen--carbonester der Formel I erhalten werden.

| | Ņr. | R^1 | R ² Fp | [°c] |
|----|------|-----------------|---|-------|
| 20 | | CH | СH ₃ 113 | 3-114 |
| | 1 | CH ₃ | C ₂ ^E ₅ 94 | 99 |
| | 2 | CH ₃ | | 2-155 |
| | 3 | CH3 | " ³⁻⁷ | 2-124 |
| | 4 | CH ₃ | = -3-7 | |
| | 5 | CH ₃ | n-C ₄ H ₉ 113 | 7-119 |
| 25 | 6 | CH3 | s-C ₄ H ₉ | |
| • | 7 | CH3 | t-C ₄ H ₉ | |
| | 8 | CH3 | n-C ₅ H ₁₁ | |
| | 9 | CH ₃ | i-C ₅ H ₁₁ | |
| | 10 | CH3 | Cyclohexyl 10 | 8-144 |
| 30 | 11 | CE3 | CH ₂ CH=CH ₂ | |
| | 12 | CH ₃ | CH ₂ -C=CH | • • • |
| • | 13 | CH3 | C ₆ H ₅ | • |
| | . 14 | CH ₃ | 4-Chlorphenyl | · . |
| 35 | 15 | CH ₃ | 3-Chlorphenyl | |

15

20 -

| | Nr. | R ¹ | R ² | Fp [°C] |
|------|-----|---------------------------------|---------------------------------|---------|
| | 49 | 3-Chlorphenyl | CH ₃ | |
| - | 50 | 4-Fluorphenyl | CH3 | • |
| 5 | 51 | 4-Isopropyl- | CH3 | |
| | | phenyl | | |
| | 52 | CH ₃ | C6H5CH2CH2 | 153-157 |
| | 53 | i-C ₃ H ₇ | $C_6H_5CH_2CH_2$ | |
| | 54 | i-C ₃ H ₇ | Cyclohexyl | 114-118 |
| 10 - | 55 | n-C ₄ H ₉ | n-C ₄ H ₉ | viskos |
| | 56 | i-C ₄ H ₉ | n-C ₃ H ₇ | |

Die Thiophen-carbonester der Formel I können beispielsweise in Form von direkt versprühbaren Lösungen, Pulvern,
Suspensionen, auch hochprozentigen wäßrigen, öligen oder
sonstigen Suspensionen oder Dispersionen, Emulsionen,
Öldispersionen, Pasten, Stäubemitteln, Streumitteln oder
Granulaten durch Versprühen, Vernebeln, Verstäuben, Verstreuen oder Gießen angewendet werden. Die Anwendungsformen richten sich ganz nach den Verwendungszwecken; sie
sollten in jedem Fall möglichst die feinste Verteilung der
erfindungsgemäßen Wirkstoffe gewährleisten.

Zur Herstellung von direkt versprühbaren Lösungen, Emulsionen, Pasten oder Öldispersionen kommen Mineralölfraktionen von mittlerem bis hohem Siedepunkt, wie Kerosin oder Dieselöl, ferner Kohlenteeröle sowie Öle pflanzlichen oder tierischen Ursprungs, aliphatische, cyclische und aromatische Kohlenwasserstoffe, z.B. Benzol, Toluol, Xylol, Paraffin, Tetrahydronaphthalin, alkylierte Naphthaline oder deren Derivate, z.B. Methanol, Ethanol, Propanol, Butanol, Chloroform, Tetrachlorkohlenstoff, Cyclohexanol, Cyclohexanon, Chlorbenzol, Isophoron, stark polare Lösungsmittel, wie z.B. Dimethylformamid, Dimethylsulfoxid, N-Methylpyrrolidon, Wasser, in Betracht.

o.z. 0050/36386

- 25 -

Granulate, z.B. Umhüllungs-, Imprägnierungs- und Homogengranulate, können durch Bindung der Wirkstoffe an festen
Trägerstoffen hergestellt werden. Feste Trägerstoffe sind
Mineralerden wie Silicagel, Kieselsäuren, Kieselgele,
Silikate, Talkum, Kaolin, Attaclay, Kalkstein, Kalk, Kreide, Bolus, Löß, Ton, Dolomit, Diatomeenerde, Calcium- und
Magnesiumsulfat, Magnesiumoxid, gemahlene Kunststoffe,
Düngemittel, wie z.B. Ammoniumsulfat, Ammoniumphosphat,
Ammoniumnitrat, Harnstoffe und pflanzliche Produkte, wie
Getreidemehl, Baumrinden-, Holz- und Nußschalenmehl, Cellulosepulver und andere feste Trägerstoffe.

Die Formulierungen enthalten zwischen O,1 und 95 Gewichtsprozent, vorzugsweise zwischen O,5 und 90 Gewichtsprozent, Wirkstoff.

Beispiele für Formulierungen sind:

- Man vermischt 90 Gewichtsteile der Verbindung Nr. 1
 mit 10 Gewichtsteilen N-Methyl-alpha-pyrrolidon und erhält eine Lösung, die zur Anwendung in Form kleinster Tropfen geeignet ist.
- Mischung gelöst, die aus 80 Gewichtsteilen Xylol,
 lo Gewichtsteilen des Anlagerungsproduktes von 8 bis
 lo Mol Ethylenoxid an 1 Mol Ölsäure-N-mono-ethanolamid, 5 Gewichtsteilen Calciumsalz der Dodecylbenzolsulfonsäure und 5 Gewichtsteilen des Anlagerungsproduktes von 40 Mol Ethylenoxid an 1 Mol Ricinusöl
 besteht. Durch Ausgießen und feines Verteilen der
 Lösung in 100 000 Gewichtsteilen Wasser erhält man
 eine wäßrige Dispersion, die 0,02 Gewichtsprozent des
 Wirkstoffs enthält.

10

5

15

30

- × -

- VII. 30 Gewichtsteile der Verbindung Nr. 2 werden mit einer Mischung aus 92 Gewichtsteilen pulverförmigem Kieselsäuregel und 8 Gewichtsteilen Paraffinöl, das auf die Oberfläche dieses Kieselsäuregels gesprüht wurde, innig vermischt. Man erhält auf diese Weise eine Aufbereitung des Wirkstoffs mit guter Haftfähigkeit.
- VIII. 20 Teile der Verbindung Nr. 1 werden mit 2 Teilen
 Calciumsalz der Dodecylbenzolsulfonsäure, 8 Teilen
 Fettalkohol-polyglykolether, 2 Teilen Natriumsalz
 eines Phenol-Harnstoff-Formaldehyd-Kondensates und
 68 Teilen eines paraffinischen Mineralöls innig vermischt. Man erhält eine stabile ölige Dispersion.

Die Applikation der Wirkstoffe bzw. der Mittel kann im Vorauflaufverfahren oder im Nachauflaufverfahren erfolgen.
Sind die Wirkstoffe für die Kulturpflanzen weniger verträglich, so können auch Ausbringungstechniken angewandt werden, bei welchen die herbiziden Mittel mit Hilfe der Spritzgeräte so gespritzt werden, daß die Blätter der empfindlichen Kulturpflanzen nach Möglichkeit nicht getroffen werden, während die Wirkstoffe auf die Blätter darunter wachsender unerwünschter Pflanzen oder die unbedeckte Bodenfläche gelangen (post-directed, lay-by).

Die Aufwandmengen an Wirkstoff betragen je nach Bodenart, Jahreszeit, Zielpflanzen und Wachstumsstadium O,l bis 5 kg/ha und mehr, vorzugsweise O,5 bis 3 kg/ha.

Die herbizide Wirkung von Verbindungen der Formel I wird durch Gewächshausversuche gezeigt:

Als Kulturgefäße dienen Plastikblumentöpfe mit 300 cm³ In-35 halt und lehmigem Sand mit etwa 1,5 % Humus als Substrat. - 29 -

100. Dabei bedeutet O keine Schädigung oder normaler Auflauf und 100 kein Aufgang der Pflanzen bzw. völlige Zerstörung zumindest der oberirdischen Teile.

- Die Testpflanzen setzen sich aus folgenden Arten zusammen:
 Arachys hypogaea (Erdnüsse), Avena fatua (Flughafer),
 Chenopodium album (Weißer Gänsefuß), Galium aparine
 (Klettenlabkraut), Gossypium hirsutum (Baumwolle), Lamium
 amplexicaule (stengelumfassende Taubnessel), Mercurialis
 annua (einjähriges Bingelkraut), Oryza sativa (Reis),
 Sinapis alba (weißer Senf), Solanum nigrum (schwarzer
 Nachtschatten), Triticum aestivum (Weizen) und Veronica
 spp. (Ehrenpreisarten).
- Bei Vorauflaufanwendung zeigen beispielsweise die Verbindungen Nr. 1, 2, 3 und 10 eine beachtliche herbizide Aktivität, insbesondere gegen Sinapis alba. Ferner bekämpft Verbindung Nr. 4 bei dieser Anwendungsmethode unerwünschte breitblättrige Pflanzen selektiv in Weizen.

Bei Nachauflaufanwendung bekämpft beispielsweise Verbindung Nr. 1 eine ganze Reihe unerwünschter breitblättriger Pflanzen.

In Anbetracht der Verträglichkeit und der Vielseitigkeit der Applikationsmethoden, können die erfindungsgemäßen Verbindungen noch in einer weiteren Zahl von Kulturpflanzen zur Beseitigung unerwünschter Pflanzen eingesetzt werden.

In Betracht kommen beispielsweise folgende Kulturen:

30

Prunus dulcis

| 4 | Botanischer Name | Deutscher Name |
|----|-------------------------------------|----------------------------|
| | Helianthus tuberosus | Topinambur |
| | Hevea brasiliensis | Parakautschukbaum |
| 5 | Hordeum vulgare | Gerste |
| | Humulus lupulus | Hopfen |
| | Ipomoea batatas | - Süßkartoffeln |
| | Juglans regia | Walnußbaum |
| | Lactua sativa | Kopfsalat |
|) | Lens culinaris | Linse |
| | Linum usitatissimum | Faserlein |
| | Lycopersicon lycopersicum | Tomate |
| | Malus spp. | Apfel. |
| | Manihot esculenta | Maniok |
| 5 | Medicago sativa | Luzerne |
| | Mentha piperita | Pfefferminze |
| | Musa spp. | Obst- u. Mehlbanane |
| | Nicotiana tabacum (N. rustica) | Tabak |
| 20 | Olea europaea | Ölbaum |
| .0 | Oryza sativa | Reis |
| | Panicum miliaceum | Rispenhirse |
| | Phaseolus lunatus | Mondbohne |
| | Phaseolus mungo | Erdbohne |
| 25 | Phaseolus vulgaris | Buschbohnen |
| | Pennisetum glaucum | Perl- oder Rohrkolbenhirse |
| | Petroselinum crispum spp. tuberosum | Wurzelpetersilie |
| | Picea abies | Rotfichte |
| 20 | Abies alba | Weißtanne |
| 30 | Pinus spp. | Kiefer . |
| | Pisum sativum | Gartenerbse |
| | Prunus avium | Süßkirsche |
| | Prunus domestica | Pflaume |
| ٠ | | |

Mandelbaum

o.z. 0050/36386

Außerdem kann es von Nutzen sein, die Thiophen-carbonester der Formel I bzw. sie enthaltende herbizide Mittel allein oder in Kombination mit anderen Herbiziden auch noch mit weiteren Pflanzenschutzmitteln gemischt gemeinsam auszubringen, beispielsweise mit Mitteln zur Bekämpfung von Schädlingen oder phytopathogenen Pilzen bzw. Bakterien. Von Interesse ist ferner die Mischbarkeit mit Mineralsalzlösungen, welche zur Behebung von Ernährungs- oder Spurenelementmängeln eingesetzt werden. Es können auch nichtphytotoxische Öle und Ölkonzentrate zugesetzt werden.